PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-047500

(43)Date of publication of application: 07.03.1986

(51)Int.CI.

CO7K 15/04 A61K 39/395 C12N 15/00 (C12P C12R

(21)Application number: 59-169370

(71)Applicant: RES DEV CORP OF JAPAN

(22)Date of filing:

15.08.1984

(72)Inventor: TANIGUCHI KATSU

KUROSAWA YOSHIKAZU

SUGITA KOZO

(54) CHIMERA MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS PREPARATION

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A chimera monoclonal antibody consisting of a variable region originated from an animal other than human, and a constant region originated from human.

USE: A monoclonal antibody giving low side effects such as anaphylactic shock and serum diseases when administered to human body.

PREPARATION: The objective chimera monoclonal antibody can be produced by separating active VH and VL genes from an antibody-producing cell of an animal other than human and CH and CL genes from human DNA, inserting the genes into a manifestation vector, and introducing the vector to a cultured animal cell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

四公開特許公報(A) 昭61-47500

@Int.Cl.4	識別記号	庁内整理番号	❷公開 昭和61年(1986)3月7日
C 07 K 15/04 A 61 K 39/395		6464-4H 7043-4C	
C 12 N 15/00		7115—4B 7235—4B	
G 01 N 33/577		7906-2G	
//(C 12 N 15/00 C 12 R 1:91)			•
(C 12 P 21/00 C 12 R 1:91)			審査請求 未請求 発明の数 2 (全10頁)

89発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

昭59-169370 ②特

願 昭59(1984)8月15日 四出

四発

千葉市小仲台3-17-12 克

和 沢 良

名古屋市昭和区天白町八事富士見丘20-1 ライオンズマ

ンション八本ガーデン2-215

仍発

眀

勿発

Œ

名古屋市千種区日岡町1丁目60 福南荘 東京都千代田区永田町2丁目5番2号

新技術開発事業団 仍出

弁理士 田 中 理 分段

1. 発明の名称

キメラモノクローナル 抗体及びその 製造法

2. 特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来 の定常領域からなるキメラモノクローナル抗
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許譜 水の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (8) ヒト以外の動物としてラットである特許請 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体強生細胞から単離し た活性な Vn と VL遺伝子及びヒトDNAから 単敵した ORとOz遺伝子を発現ペクターに挿入 し、動物培養細胞に導入してキメラモノクロー ナル抗体を生置するととを特徴とするヒト以外 の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域 とからなるキメラモノクローナル抗体の製造

方法

- (5) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エプ スタインペールヴィルスによる形質転換B細 胞せたはクローン化 B 細胞を用いる特許請求 の範囲第4項配数のキメラモノクローナル抗 体の製造方法
- (6) ペクターとして pSV2-gpt、p8V2-neo,SV40か らなる群から選ばれたペクターを使用すると とからなる特許請求の範囲第4項配載のキメ タモノクローナル抗体の製造方法
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動 物に由来するリンパ腫、腎細胞、「細胞、 CoS細胞、HeLa細胞の何れか一種を使用する 特許請求の範囲第4項配敵のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法

3.発明の詳細な説明

・本条明はキメラモノクローナル抗体及びその製 造法に関し、俗に人体に投与した場合にアナフィ ラキショショックや血清病などの副 作用の少ない モノクローナル抗体及びその製造法に関する。

単一抗原決定基だけを認識するモノクローナル 抗体は免疫学金体に大きな影響を与え、その有用 性は医学界にといえらず生物学、薬学、化学など の多くの分野で証明されている。そして、とのモ ノクローナル抗体を得る方法に関しては1975 年 Kohlerと Milsteinがヒッツ赤血球で免疫したマ ウスの脾細胞とマウスミエローマ細胞とを細胞融 合させるととて実現し (Nature 2 5 6 4 9 5 -497(1975))、との外エプスタインーパ - ル (Epstein-Barr)ウイルスによる方法などがあ る (停開昭 5 8 - 2 01723 号参照)。 しかして、 とれらのモノクローナル抗体の多くはそれ自体が マウス等人間以外の動物に由来するためそれを人 間に投与した場合には異種蛋白を注射することに なり、その結果、アナフィラキシーションクヤ血 情病などの副作用がおとることが予想される。そ のため、ヒトハイプリドーマを用いてヒトモノク ローナル抗体を作成する飲みがなされている。 (例允は停頭昭-5-7-1-26-42-4、特頭昭57-502090、特額昭58-90517、特顧昭

-3-

『動の抗体産生細胞から単離した活性な V_H と V_L 遼 伝子及びヒトDNAから単離した OnとOn 遺伝子 を発現ペクターに挿入し動物培養細胞に導入して キメラモノクローナル抗体を選生させることから なる。ととで、活性な Vu eV, 遺伝子、とは抗体産 生細胞にかいて D N A の再配列によつて出来た V_H たあつてはV-D-J、Vr たあつてはV-J構造を有 する根能的な遺伝子である。 しかして、本発明に おいてヒト以外の動物としてはマウス、ラント、サ ル、羊、ウサギ等であり、また、抗体産生細胞と しては好せしくはハイブリード・ーマ、クローン化 B細胞或はエプスタインパールウイルスによる形 質転換B細胞を用いるととが窺ましく。発現ペク ターとしては p8V2-gpt.p8V2-neo,8V40 が好流で ある。動物培養細胞には、ヒト、サル、マウス等 の動物に由来するリンパ風、腎細胞、L細胞、Co8 細胞、HeLa 細胞の何れかを用いるととができる

しかして、本発明に従えばヒト以外の動物は自由に免疫できるので容易に所望のキメラモノクローナル抗体を得ることができると共に、人間に投

5 8 - s1 2 8 3 2 3 及び 静顧昭 5 7 - 5 0 2 0 9 号参照) これらによればヒト 観のモノクローナル 抗体を待ることは可能であるが必ずしも再現性等 の点にかいて満足すべきものとは云えない。 (Nature 3 0 0 3 1 5~8 1 7 (1 9 8 2) 参照)

また、マウス等の動物は容易に積々の抗原で免疫するととは可能であるが人間については望む抗原を用いて自由に免疫できないという欠点がある。一方、ヒト型モノクローナル抗体を産生するヒトスマウスハイブリド・マを作製してμ酸特異的mRNAを得たのち相補額DNAを作製し、プラスペドpBB322に組み込んで大腸菌にヒトモノクローナル抗体を生産させる試みを行つているがとの方法も人間には自由に免疫できないという点で問題が残る。

本発明者はこれらの欠点を改善すべく様々の研究を行い本発明を完成するに至つたのである。 すなわち本発明はヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなる キメラモノクローナル 広体であつて、これの製造方法はヒト以外の動

-4-

与した場合動物由来のモノクローナル抗体に比して異種蛋白による抗原性が等しく軽減されることが期待される。

次に突縮例をもつて本発明を説明する。 実施例

マウス V 遺伝子の単離.

題傳報取 P3U1と C57BL/6 マウスに自然発生した 無色腫瘍細胞で免疫した C57BL/6 マウスに由来す る阿腺細胞との融合細胞であるハイプリドーマ D10株(注、正式にはM2590 株である。) は無色腫瘍細胞と選択的に反応する抗体を分泌し、この抗体のタイプはH鎖については IgM 型で、 L鎖については F3U1 株及び C57BL/6 マウス腎臓から DNIA を単離す(Call 24 353~356(1981) 参照) 次に10 48の DNA を制限酵果 Hind町と BcoR[で切断する。 簡 限酵果の Hind町で切断した D10株と P3U1 株及び C57BL/6 マウス腎臓の DNA を軽気決動で 0.9 多のアガロースグルに展開しニトロセルロース膜 (Schiaicher and Schvell, J. Mol. Biol. 98 503 ~ 5 1 5 (1 9 7 5) 参照)に転写し。一方正領域を含んだ 2.7 Kb Hindu-Hindu 断片に相当する (利根川進氏より得た。 Nature <u>280</u> 288~294 (1979) 参照) Jェブローブ (1 0 f cpm/0.1 DNA)を用いたヘイブリダゼーションを行つたっての結果を図 1 A (a) に示す。

ととろで図1 A (a) より明らかなように D1 0株の DNA は 6.5 , 6.8 及び 6.1 Kbの 3 つの 再配列したペンドが存在する。これらのうち 6.3 及び 6.1 Kb は P3U1 DNA に見られるものと 同様のものである。 6.5 Kbのペンドは Vs- Js 構造を含む活性な 法伝子であり、その 特異性の 発現に関与する 達伝子である。分子サイズは スファージの Hind ロマーカーによって 見積った。 とのサイズに 相当する DNA 断片を アガロース 電気 は動により 単細し、 スファージ Hind ロペクター よ 788 (K. Murray 氏 (エジンパラ大学)より 得た。 Mole. Gen. Genety 1.50 53-61 (1977) 参照)に 挿入し、 スファージに ペッケージ した。ペッケージミクスチャーに は大 動歯 BH 8 2 6 8 8 と BH B 2 6 9 0 を 用いた。 (Ha bn.

-7-

クローン VJ x 1 4 は機能的な Vx - J x構造を含んでいる。

ノーザンハイプリダイゼーションの方法は免疫 突験操作法XI(1983) に記載されている。

また、図1 A(c)は 0.9 Kbの Xbal-BcoR | 断片に 相当する J_Hプロープ (Call 24 353-365 · (1981)参照)と BcoB Tで切断したDNAのサ ザンハイナリダイゼーションを示す。先に述べた のDNAを機能的なH做のV領域遺伝子を含む断 片 l ファージ BcoRJペクターである lgtWBS-1B (P. Leader. Science 1 9 6 1 7 5 - 1 7 7 (19 77)参照)を用いてクローン化し、クローン VJu 2 4 3 を得た。 クローン VJu 2 4 3 とM B P 2 0 3 (Proc. Natl. Acad. Sci. U 8 A 7 7 2138-2142(1980) 参照) Ø10Kb の BcoB【断片に相当する On プロープを用いた。 D10株のmBNA とノーザンプロッテングを行つた 結果、2.4 K6の位置にペンドを見つけた(図1 A (d) 参照)。クローン VJ z 1 4 と VJ_H 2 4 3 に含ま

B. Meth. Basymol 68 299-309(1979) 絵 照)次にJeプロープをスクリーニングに用いペントンデイピス法(Science 196 180-182 (1977) 会照)にしたがつてプラークへイブリグイゼーションを行いクローン VJe14を単離した。このクローンの制限酵素地図を表 [B(d)に示す。このクローン VJe14の Hind II 挿入断片をノーザンハイプリダイゼーションを行うために単離した。

D10株からグアニジニウムテオシアネート法(Biochemistry 18 5294~5299(1979) 参照)により全BNAを分離し、オリプdTセルロースカラムの素造り面分からポリA構造をもつmBNAを得た。図1A(b)はD10株のmBNAと、クローンVJs14のHindII 挿入新片或はCを 領域を含む3Kb HindII - BamHI | 断片(利根川進氏より得た。Nature 280 288-294(1979) 参照)に相当するCs プロープとのノーザンハイプリディゼーションを示している。JsとCoの 両プロープにより1.2 Kb の位置にペンドが見つかつた。

-8-

れる活性を▼波伝子が特異性の発現に関与する。 ヒトの遺伝子の単離

ヒトの血漿の中で主要を免疫グロブリンクラス であるIgOの定常領域の遺伝子を単離する。する わちヒトの免疫グロプリン遺伝子の塩基配列はマ ウスのそれと高い相同性を示しているので、ヒト のゲノムに存在する例えばOxとOr1遺伝子をそれ に相当するマウスの遺伝子をプロープとして用い て単龍するのであつて、その方法はクローンIg146 (Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 75 4 7 0 9 -4 7 1 3 (1 9 7 8) 参照) からの 3 Kbの Hind II -Bam HI 断片とクローン MEP1 0 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78 474 - 478 (1981) 参照)からの 5.8 Kbの Bco RI 断片をプロープとし て用いとトのラムダ charon 4Aの Hac川-Alul 波 伝子ライプラリー (T. Naniatia Cell.15 115 7-1174(1978)参照)中からヒトロェ 遺伝子を含みエンハンサー領域を保持している断 片を単離する。 Or1 遺伝子はヒト島子単細胞 DNA を Hindm で切断しアガロースグル 電気放動で大き

さだしたがつて分面したのち 5.9 Kb のペンドを 1788に挿入し前配のプロープを用いてクローン 化した。単離したクローンは図 1 B(c) の HO 2 2 と (d) の B G 1 6 3 である。

V_z(マウス) 速伝子とO_z(ヒト) 遠伝子を含 むプラズミド pSV2-HO_zV_{DIo} 作成

エンヘンサーを保持したとトOz遺伝子を含む
1.8 K6 の Pvn I 断片を図 1 B(c) に示すクローン
HOz 2 から単離し等量混合した Hind II と BemH 1
リンカー(宝酒逸器製)を結合したのち Hind II で切断する。 この断片を図 1 B(d)に示す VJz 14
から単離した 6.5 Kb の Hind II 挿入断片と結合し、 BemH 1 で切断する。 待られた断片を分別して
ガロースグル電気泳動により 5.9 Kb の断片を単する。 この断片を p8 V2 gpt の BemH 1 部位に挿入する。 挿入した遺伝子の方向は、 制限地図により決定する。 (図 2 p. p8 V2 - BOz Vnia 参照)

V_H(マウス)遺伝子とOrl(ヒト)遺伝子を含む プラスミドゥ8V2-HGIV_{Die}作成

8.2 Kb の Hind **国押入断片を** HG 163 クローン

-11-

- 2. 室温で30分間保温する。
- 8. P3U1株をトリプシン処理し、細胞をぜら はらにした後10多牛胎児血情を含む RPMI 1840 培地を加えトリプシン処理を終了さ
- 4. 特要液を 1,5 0 0 rpm 5 分間速心して細胞 を集める。
- 5. 牛胎児血液を含まない培助に2×100回の・細胞を摘下する。
- 6. 1.5 0 0 rpmで5分間速心する。
- 7. 直接、1の被10世代浮遊する。
 - 8. 87 ℃ で 30 分間保証する。
 - 9. 5 減を別の試験管に移す。

 - 11. 9 6 欠プレートにそれぞれ 0. 1 m すつ 2×10 値の細胞が入る傑に分在する。
 - 12 7 2 時間 FRMI 1 8 4 0 1 0 多年胎児血 精培地で培養する。
- 18. その後 5 gg/sd のミコフエノール酸と

から単離し、Kienov 即常により両端の一本類部分を簡化し、その両端にBcoRI リンカー(宝荷造物製)を築硬した。その断片をBcoRI と Bam HI で切断し BcoRI と Bam HI で閉環したプラスミド p8V2gpt に挿入し、ヒト Cr1 遺伝子を含む p8V2ーHG14 クローンを得る。 5.5 Kb のBcoRI 断片をクローン VJH 243 から単離し p8V2ーHG14のBcoRI 切断位置に挿入する。挿入した遺伝子の方向に耐限場図により決定した。(図2b p6V2-HGIV Dio 参照)

プラスミド p8V2-H0 k V p10 及び p8V2-H01, V D10 による形質細胞菌の形質転換

pSV2-HOzVnie とpSV2-HGiVDieの両DNAをカルンウム。リン酸共化降法(proc.Nati,Acad. Sci.USA76 1378-1376(1979 参照)によりプラズマサイトーマ(形質細胞腺)P3U1株(日類は合成しないがよ器を生意する性質を持つ)に導入した。その方法は次のとおりである。

1. A. 密放をそれと等量の2xHeBS 容液に関すっ する。

--12-

RP 250 AF/MOヤサンチンを含む #RMI 1640 -10 多年 沿児血治 坪地にとりかえ、形質転換した細胞を選択する。

しかして、A 辞骸及び 2 xHeBS 溶液は次のよう な組成を有する。

A 梅·数

p8V2- HQ1VD10	1140 #2	(プラスミド200) #8 含有.
pSV2-HC:EV Dio	900 #2	(,)
2 M C x C 2x	3 1 2.5 AL	ノオートクレープリ
再蒸留水	2647 HL	て放照したもの
2 xHe 88 溶放	pH7.05	
HEPES	108/2	•
N a O &	168/2	
KOL.	0.7 4 9/L	٠
Na, BBO4 • H:O	0.259/2	
dexitrose	2 9/6	•
		•

キメラモノクローナル抗体産生形質転換細胞の

温别

表 1

	ウサギ抗ヒトI _g GF _c 抗体	ウサギ抗ヒト Cz抗体
HMH-81	· —	-
HMH-86.	· -	<u>.</u>
HMH8.7	+	+
HMH-88	- ·	
HMH-818	, . ,	

-15-

教徒に10⁶個の細胞を1⁸⁸の培養被に浮遊させ、 対数増報器付きのFAO8 N(ペクトン・デイクソン社)で解析した。その結果を図3に示す。図3 (a),(b),(c) は線的網路としてHMH網路を用いウサギIgGの反応をコントロールとし、それぞれ(a)はウサギの抗ヒトIgH体、(b)はウサギの抗ヒト s 抗体、(c)はウサギの抗ヒトIgGFc 抗体との反応を 扱わし、(d),(f)はHMH網路とP3U1細胞に 対するそれぞれ(d)はウサギの抗ヒトIg所体、(e)は ウサギの抗ヒトを抗体、(f)はウサギの抗ヒトIgGFc 抗体の反応を表わす。

HMH細胞に導入された DNAの解析

HM日細胞から前述の方法によりDNAとポリ A構造を含むBNAを単離するHM日細胞のDNA と同様に単離したO57BL/6骨膜細胞とP3U1 細胞のDNAをBamHIで切断しJz(マウス)プロ ープ(表4A-(a)),Oz(ヒト)プロープ(表4 A-(b)),JH(マウス)プロープ(表4A-(c)) 及びOr(ヒト)プロープ(長4A-(d))を用いサ ザンハイブリダイゼーションを行う。 HMH-87 は 1 × 1 0⁷ 種の 紅胞が 1 0 ± の 培養上情 に 約 1 0 0 n / m のマウス・ヒトヤメ ラモノクロ -ナル抗体を発生している。

抗ヒト I gGを用いた HNH細胞と P8Uかセルソー ター解析

HMH細胞とPSU1 株はHank'sの平衡塩類溶液(Glaco)で2度洗浄し107個の細胞を750年との染色緩衝液(15 pCS-RPM10 ill 640)と250年2のウサギ抗ヒト免疫グロブリン抗体又は正常ウサギIgG(1年9/ml)の場合核に浮遊させ、1時間虚温で保温した。その袋細胞を3度洗浄した。その袋の手順はベクターラボラトリ社のアピジンピオテンヤフト(avidide biotine kit)に示されているものと同様である。要領としては細胞を予めヒトIgGで吸収処理したピオテン結合抗ウサギIgG(15m9/ml)200倍和釈剤を250年2年で30月間保温し、1時間、 宜速で保証した後、Hank's 薔薇で3度洗浄し、250年20020倍和釈アピジンEITC(5m9/ml)に浮遊させ宜温で30分間保温し、Hank's 薔薇で3度洗浄する。

-16-

E ト OxとマウスJzプローブは p 8 V 2 - H Ox V D 1 0 O B a m H I 挿入断片のサイズに相当する 5.9 K b のペンドを H M H 細胞の D N A 中に探索した。マウスJHプローブは p 8 V 2 - H G I V D 1 0 の V R 遺伝子を含む B c o B I 挿入断片に相当する 5.5 K b のパンドを H M H 細胞の D N A 中に探索した。ヒトOy 1 プローブは p 8 V 2 ~ H G 1 V D 1 0 の Or I連伝子を含む B c o B I ~ B a m H I 挿入断片を H M H 細胞の D N A 中に探索した。とトのN A 中に探索した。これらにより H M H 細胞には グノム 中に完全な H 質と L 鎖の キメラ遺伝子を保持していることが示された。

日M H M B L D 単離したポリ A 構造をもつm - R N A と F 3 U 1 L D 単離したポリ A 構造をもつ m R N A を たれぞれ V J z 1 4 プロープ 、ヒト Oz プロープ 、 V J H 2 4 8 プロープ 及びヒト O₇ 1 プロープ と の 間でノーザンプロッテングを 行つた。 V J z 1 4 プロープとヒト Oz プロープにより 通常 K 鉄を 生産している 細胞に みられるのと同じ サイズに 相当する 1・2 Kb のパンドがキメラ 抗体の L 銭の m B N A として 探索され、 H M H 細胞 の m B N A 中 に

最初に転写されたもので、またスプライジングさ れていないためイントロンがとり飲かれていない mBNAがらKb のペンドとして探索される。(図 4 B (a) (b) 参照) YJ H2 4 3 として Or1プロープに より H M R 細胞の m R N A 中 に 3.5Kbと 7 Kbの ペン ドが探索され、3.5Kbのペンドは腐結合型のアH 鉄のmBNAのサイオに相当し、1 Kb のペンドは 最初に転写されイントロンがとり除かれていたい mRNAに相当する。

以上によりHMH細胞中でマウス由来のV‐(D) - J エクソンとヒト由来 O エクソンの間で最初に 転写されたmBNAのスプライシングが部分的に起 つているととが証明された。

4. 図面の簡単な説明

図1Aは活性なマウスV遺伝子とヒトのO遺伝 子を単離するためのサザンハイブリダイゼーショ ン及びぞれらのmBNAのノーデンデロッテンテの 解析舶果を示すX級写真

> Bは単離したクローンの創股際条地図 図中Baはエンヘンサー、HはHindM、

ダイゼーション

図3はセルソーター解析図

「、BはBamHI、BはBcoBI、Pはpvullを扱わす」 図2はDNA形質転換に用いるために作成した

プラスミドpBV2-HOxVD10の構造

プラスミドpSV2-HGIVD10の構造

図4人はHMH細胞のDNAのサザンヘイプリ

BはRMH細胞のmBNAのノーザンプログ

テング解析 結果を示す X 藤写真

宏

-2.o...,

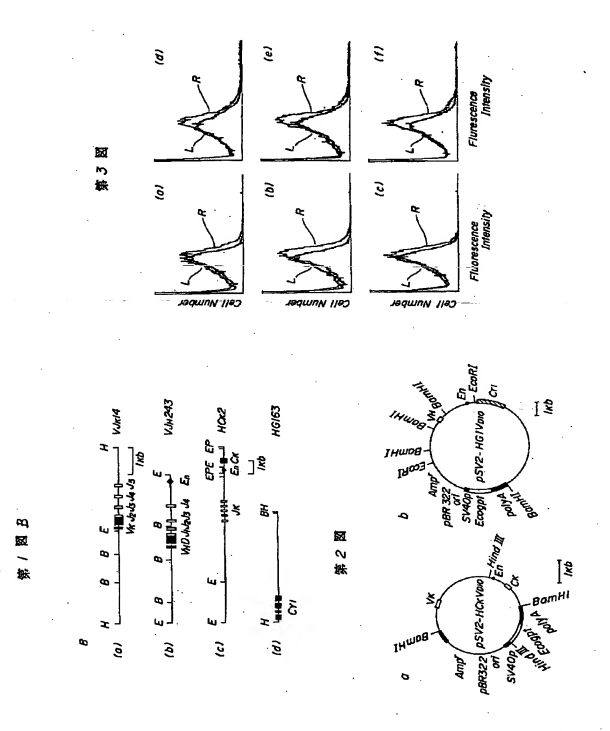
-19-

、関面の浄む(内容に変更なし)

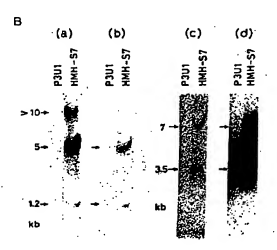
赵

娥

A (d) (a) (b) · (c)



练 4 図 B



手 统 袖 正 書

昭和59年 9月47日

特許庁長官 忠 賀 学 段

1事件の表示。

昭和59年特許國第169370号

2 発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

3.補正をする者

存件との関係 特許出版人

住 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

名称 新技術競先事業団

理事長 灰真茄 鞏 番

4.代 思 人 〒105

住 所 東京都港区虎ノ門二丁目5番5号

ニュー虎ノ門ピル5階(電話03-501-1830)

氏 名 8940 弁理士 田 中

5. 補正命令の日付 自発 補正

6. 補正により増加する発明の数 な し

7. 補正の対象 関 面

8.補正の内容

図面の浄書(内容に変更なし)

- 1. 特許請求の範囲を別紙のとむり補正する。
- 明細書3頁6行目「Milatelm」を「Milatelm」を「Milatelm」を補正する。
- 3. 両頁 9 行~1 0行目「パール」を「パール」 と補正する。
- 4 同5頁16行目「Co8」を「CO8」と補正する。
- 5. 同10頁16行目「T. Naniatis」を「T.
 Maniatis」と特正する。
- 6. 同審阿賈19行自「胎子単細胞」を「胎児 肝細胞」と補正する。
- 7. 同書11頁6行目「プラズミド」を「プラスミド」と補正する。
- 8. 同番同頁14行~15行目「断片を単する」 を「断片を単離する」と補正する。
- 9. 同番12頁9行目「向に制限」を「向は制限」と補正する。
- 10. 同番15頁2行目「摩索免疫、蛍光抗体法」 乗「酵素免疫蛍光抗体法」と補正する。
- 11 同 16頁8[']行目「POS-BPM10 11 640」

手 姥 補 正 卷

昭和59年10月31日

停許庁長官 志 賀 学 段

1 事件の表示

昭和59年特許顧第169370号

2 発明の名称

中メラモノクローナル抗体及びその製造法

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

在 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

名 练 新技術開発事業団

理事長 久良知 军 悟

4.代 理 人 〒105

住 所 東京都港区虎ノ門二丁目5番5号

==一虎ノ門ピル5階(電話03-501-1830)

氏 名 8940 弁理士 田 中 .



5. 補正命令の日付 自発補正

- 6. 補正により増加する発明の数 なし
- 7. 補正の対象

明細書、特許開求の範囲及び発明の詳細な説明の概 8.補正の内容

を「FOS-RPMI 1640」 と相正する。

12 同番20頁1行目「Pはpvull」を「PはPvull」と補正する。

以上

(別紙)

「特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなるキメラモノクローナル抗体
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許院 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (3) ヒト以外の動物としてラジトである特許語 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体強生細胞から単離した活性な VHと VL遺伝子及びヒト DNAから 単離した OHと OL遺伝子を発現ペクターに挿入し、動物培養細胞に導入してサメラモノクローナル抗体を生産することを特徴とするヒト以外の動物由来の可要領域とヒト由来の定常領域とからなるキメラモノクローナル抗体の製造方法
- (6) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エブ

- スタインパール<u>ウイルス</u>による形質転換 B 細胞またはタローン化 B 細胞を用いる特許請求 の範囲第 4 項配数のキメラモノクローナル抗 体の設造方法
- (6) ベクターとして p8V2-gpt, p8V2-neo, 8V40 からなる群から選ばれたベクターを使用する ことからなる特許請求の範囲都 4 項記載のキ メラモノクローナル抗体の製造方法
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動物に由来するリンパ酸、腎細胞、L細胞、CO8細胞、HeLz細胞の何れか一種を使用する特許療の範囲第4項記載のキメラモノクローナル抗体の製造方法